

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference J J M 4 7 1 , 4 7 2	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. P C T / J P 0 0 / 0 1 6 8 1	International filing date (day/month/year) 1 7 . 0 3 . 0 0	Priority date (day/month/year) 1 7 . 0 3 . 9 9
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC I n t . C 1 ' B 6 5 D 8 1 / 3 2 , A 6 1 L 2 / 2 0		
Applicant <div style="text-align: center; font-size: 1.2em;">Ethicon, Inc.</div>		

1. This International preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.

2. This REPORT consists of a total of 4 sheets, including this cover sheet.

☐ This report is also accompanied by ANNEXES, i.e. sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).

These annexes consist of a total of sheets.

3. This report contains indications relating to the following items:

- I ☒ Basis of the report
- II ☐ Priority
- III ☐ Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- IV ☐ Lack of unity of invention
- V ☒ Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- VI ☐ Certain documents cited
- VII ☐ Certain defects in the international application
- VIII ☐ Certain observations on the international application

Date of submission of the demand <div style="text-align: center;">1 6 . 0 8 . 0 0</div>	Date of completion of this report <div style="text-align: center;">2 8 . 0 3 . 0 1</div>
Name and mailing address of the international preliminary examining authority: <div style="text-align: center;"> The Japanese Patent Office(IPEA/JIP) 3-4-3 Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915 </div>	Authorized officer <div style="text-align: center;"> Ryoichi MIZOBUCHI Tel. 81-3581-1101 </div>

I. Basis of the report

1. With regard to the elements of the international application:*
- ☒ the international application as originally filed.
- ☐ the description, pages , as originally filed,
 pages , filed with the demand,
 pages , received on with the letter of
- ☐ the claims, pages , as originally filed,
 pages , as amended (together with any statement) under Article 19,
 pages , filed with the demand,
 pages , received on with the letter of
- ☐ the drawings, pages , as originally filed,
 pages , filed with the demand,
 pages , received on with the letter of
- ☐ the sequence listing part of the description:
 pages , as originally filed
 pages , filed with the demand
 pages , received on with the letter of
2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.
These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is:
- ☐ the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
- ☐ the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
- ☐ the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3).
3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, was on the basis of the sequence listing:
- ☐ contained in the international application in written form.
- ☐ filed together with the international application in computer readable form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in written form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
- ☐ The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
- ☐ The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished
4. ☐ The amendments have resulted in the cancellation of:
- ☐ the description, pages
- ☐ the claims, Nos.
- ☐ the drawings, sheets/fig.
5. ☐ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rules 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International
application No. PCT/JP00/01681**V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement****1. statement**

Novelty (N)

Claims 1 - 14 YES

Claims _____ NO

Inventive Step (IS)

Claims 1 - 14 YES

Claims _____ NO

Industrial Applicability (IA)

Claims 1 - 14 YES

Claims _____ NO

2. citations and explanations (Rule 70.7)

As to the claims 1 to 14, these prior art documents 1 to 4 referred as the International Search Report show a general technical level with reference to sterilization, and there is no description and suggestion of points "there are provided a plurality of sealed sterilizing agent capsules accommodated in the capsule accommodation chamber in an axial direction of a needle for removing a sterilizing agent, the sealed sterilizing agent capsules made of a material which the needle can pass through", and "there are provided a sterilizing agent capsule container in communication with a reduced-pressure housing serving as a sterilization chamber, a plurality of sealed sterilizing agent capsules with a sterilizing agent sealed therein to be mounted in a capsule accommodation chamber of the sterilizing agent capsule container, a needle capable of passing through the sealed sterilizing agent capsules to take the sterilizing agent therefrom; and a driving member for driving the needle or the sterilizing agent capsule container so that the needle can puncture the sealed sterilizing agent capsules in the sterilizing agent capsule container in an axial direction of the needle in sequence".

Therefore, the present invention according to claim 1 to 14 has novelty and inventive step.

Supplemental Box (To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box V 2:

The prior art documents are as follows.

Document 1

JP 2-62261, B2 Surgikos, Inc.(25 December 1990) &
AU 5911286, A & EP 207417, A & BR 8602867, A &
US 4643867, A & NZ 216563, A & IN 163670, A &
AT 56881, E & DE 3674482, C & IE 59218, B

Document 2

JP 4-55706, B2 Surgikos, Inc.(4 September 1992) &
EP 291987, A & AU 1643038, A & BR 8802491, A &
US 4909287, A & AT 113373, E & DE 3851909, C &
IE 64264, B & KR 9615180, B

Document 3

JP 2780982, B2 Surgikos, Inc.(15 May 1998) &
AU 2004988, A & EP 302420, A & BR 8803767, A &
NZ 225420, A & SG 18293, A & IE 61039, B

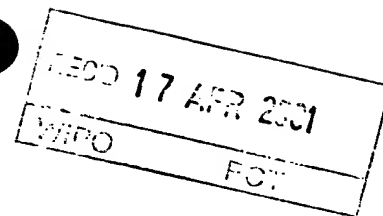
Document 4

JP 8-38583, A Johnson & Johnson Medical, Inc.
(13 February 1996) & EP 679407, A & AU 1774995, A &
CN 1112446, A & BR 9501831, A & SG 28258, A &
NO 981827, A & US 5770739, A

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
 (PCT36条及びPCT規則70)



157

出願人又は代理人 の書類記号 JJM471, 472	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP00/01681	国際出願日 (日.月.年) 17.03.00	優先日 (日.月.年) 17.03.99
国際特許分類(IPC) Int. Cl. ⁷ B65D81/32, A61L2/20		
出願人(氏名又は名称) エシコン・インコーポレイテッド		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。
- ☐ この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。
 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)
 この附属書類は、全部で ページである。

3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。
- I ☒ 国際予備審査報告の基礎
- II ☐ 優先権
- III ☐ 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
- IV ☐ 発明の単一性の欠如
- V ☒ PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
- VI ☐ ある種の引用文献
- VII ☐ 国際出願の不備
- VIII ☐ 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 16.08.00	国際予備審査報告を作成した日 28.03.01	
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 溝渕 良一 電話番号 03-3581-1101 内線 3360	3N 7721

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に
 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。
 PCT規則70.16, 70.17)

☒ 出願時の国際出願書類

- ☐ 明細書 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
 明細書 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 明細書 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 請求の範囲 第 _____ 項、 出願時に提出されたもの
 請求の範囲 第 _____ 項、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの
 請求の範囲 第 _____ 項、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 請求の範囲 第 _____ 項、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 図面 第 _____ ページ/図、 出願時に提出されたもの
 図面 第 _____ ページ/図、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 図面 第 _____ ページ/図、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- ☐ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
☐ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
☐ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- ☐ この国際出願に含まれる書面による配列表
☐ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
☐ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記載した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- ☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. ☐ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性(N)	請求の範囲	1-14	有
	請求の範囲		無
進歩性(IS)	請求の範囲	1-14	有
	請求の範囲		無
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲	1-14	有
	請求の範囲		無

2. 文献及び説明(PCT規則70.7)

請求の範囲1-14について

国際調査報告で引用した、

文献1: JP, 2-62261, B2 (サーギコス・インコーポレイテッド)
 25. 12月. 1990 (25. 12. 90)
 &AU, 5911286, A&EP, 207417, A
 &BR, 8602867, A&US, 4643867, A
 &NZ, 216563, A&IN, 163670, A
 &AT, 56881, E&DE, 3674482, C
 &IE, 59218, B

文献2: JP, 4-55706, B2 (サーギコス・インコーポレイテッド)
 4. 9月. 1992 (04. 09. 92)
 &EP, 291987, A&AU, 1643038, A
 &BR, 8802491, A&US, 4909287, A
 &AT, 113373, E&DE, 3851909, C
 &IE, 64264, B&KR, 9615180, B

文献3: JP, 2780982, B2 (サーギコス・インコーポレイテッド)
 15. 5月. 1998 (15. 05. 98)
 &AU, 2004988, A&EP, 302420, A
 &BR, 8803767, A&NZ, 225420, A
 &SG, 18293, A&IE, 61039, B

文献4: JP, 8-38583, A (ジョンソン・アンド・ジョンソン・メディカル・インコーポレイテッド)
 13. 2月. 1996 (13. 02. 96)
 &EP, 679407, A&AU, 1774995, A
 &CN, 1112446, A&BR, 9501831, A
 &SG, 28258, A&NO, 981827, A
 &US, 5770739, A

は、殺菌システムに関する一般的技術水準を示す文献であって、上記文献1-4には、「カプセル収納室内で滅菌剤取出し針の軸方向に収納され、該取出し針貫通可能な材質で形成された滅菌剤封入カプセルを複数備えた」点、及び「滅菌室となる減圧容器に連通する滅菌剤カプセル容器と、当該滅菌剤カプセル容器のカプセル収納室内に配置セットされる滅菌剤が封入された複数の滅菌剤封入カプセルと、これらの滅菌剤封入カプセルを貫通可能な滅菌剤取出し針と、この滅菌剤取出し針と前記滅菌剤カ

補充欄（いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること）

第 V 欄の続き

プセル容器のいずれかを駆動することにより、前記滅菌剤取出し針の軸方向で前記滅菌剤カプセル容器内の滅菌剤封入カプセルを前記滅菌剤取出し針より順次突き破らせる駆動手段とを備えている」点が記載も示唆もされていない。
したがって、請求の範囲 1 - 14 に係る発明は、新規性、進歩性を有する。